# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

64-071812

(43) Date of publication of application: 16.03.1989

(51)Int.Cl.

A61K 9/70

(21)Application number: 62-229273

(71)Applicant: SEKISUI CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

11.09.1987

(72)Inventor: KISHI TAKASHI

## (54) MEDICAL APPLICATION AGENT

## (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain an application agent, readily applicable to mucosal and dermal surfaces in a wet state and having water resistance, by laminating a layer containing a water-insoluble polymer on a layer containing a polymer, rich in hydrophilicity and having tackiness. CONSTITUTION: A medical application agent obtained by laminated the first ingredient layer consisting of a polymer (A) which is a (co)polymer, containing ≥40wt.% alkyl (meth)acrylate, soluble in alcohols and insoluble in water and a polymer (B) which is a resin, consisting of a cellulose ether (e.g. hydroxypropyl cellulose) and soluble in alcohols and water at 3:7W9:1 weight ratio on the second ingredient layer, consisting of ≥10wt% polymer (B) and a polymer [e.g. poly (meth)acrylic acid], compatible with the polymer (B), having viscoelastic properties in a water absorbing state and capable of bonding to the surface of an object for bonding wetted with water.

## ® 日本国特許庁(JP)

⑩ 特許出願公開

## 母公開特許公報(A)

昭64-71812

@Int\_Cl\_4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和64年(1989)3月16日

A 61 K 9/70 V-6742-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全8頁)

❷発明の名称 医療用貼付剤

> 到特 顧 昭62-229273

1995年 願 昭62(1987)9月11日

砂発 明

司 髙

兵庫県伊丹市民陽宇宮田2番地の7

仍出

積水化学工業株式会社

大阪府大阪市北区西天満2丁目4番4号

#### 1. 発明の名称

医療用貼付剤

#### 2. 特許請求の範囲

- 1. (メタ) アクリル酸アルキルエステルが40 重量%以上の割合で含有される(共)遺合体であ り、アルコールに可溶でかつ水に不溶のポリマー Aと、セルロースエーテルでなる樹脂であり、ア ルコールおよび水に可溶のポリマーBとから主と して構成される第1成分層;および譲ポリマーB を含有し、水に濡れた被接着対象物表面に接着が 可能な第2成分層が積層された、医療用貼付剤。
- 2. 前記第1成分層および/または第2成分層 に軟化剤が含有される特許請求の範囲第1項に配 載の貼付剤。
- 3. 前記ポリマーBがヒドロキシプロピルセル ロースである特許請求の範囲第1項に記載の貼付
- 4. 前記第2成分層が、水もしくは前記軟化剤 を付与することにより粘着性を発現するポリマー

を合有する特許請求の額囲第1項または第2項に 記載の貼付用。

5. 前記第1成分層と第2成分層とが合計で3 層以上交互に積層された特許請求の範囲第1項に 記載の貼付割。

## 3. 発明の詳細な説明

(産塁上の利用分野)

本発明は医療用貼付剤、特に口腔粘膜など濡れ た面に好適に貼付し得る貼付剤に関する。

#### (従来の技術)

皮膚や粘膜の損傷部の保護および治療の促進、 皮膚や粘膜を通しての薬効成分の局所的もしくは 金身的役与などを目的として各種医療用貼付剤が 製造されている。これらのうち、口腔粘膜表面な ど濡れた面もしくは経時的に溢潤してくる体表面 に適用するための貼付剤は、親水性と良好な粘着 性とを有することが必要であり、かつある程度の 耐水性が望まれる。

口腔粘膜表面などに適用し得る貼付剤としては、 比較的観水性の高いポリマーを主成分とする組成

## 特開昭64-71812(2)

の製剤が知られている。例えば、特公昭58-7605 号公報には、ヒドロキシプロピルセルロースとア クリル酸(共)重合体またはその塩とからなり。 薬物を合有する口腔内粘着性徐放性製剤が開示さ れている。特開昭55-118414 号公報には、セルロ ースエーテル(ヒドロキシプロピルセルロースを 除く)およびアクリル酸(共)魚合体またはその 塩とからなり、薬物を含有する鼻腔粘膜接着形の 除放性製剤が開示されている。特開昭59-196814。 号公報にはゼラチンまたは寒天、グルテン、カル ボキシピニルポリマー、多価アルコールおよび酢 酸ピニルまたはガム類を基剤とし。ニフェジピン を薬物として含有する組成物の唇が支持体上に設 けられたニフェジピン製剤が開示されている。特 開昭59-232553 号公報には、アクリル酸(共)重 合体主たはその塩:カルボキシメチルセルロース ナトリウム。アルギン酸ナトリウムまたはヒドロ キシエチルセルロース:およびグリセリンまたは プロピレングリコール:を主成分とするシート状 、 あるいはフィルム状の粘膜包帯が開示されている。

特開昭60-215622.号公報には、ポリビニルピロリドン、ポリビニルアルコール、ポリエチレングリコール、アルギン酸またはその塩、無水マレイン酸ーメチルビニルエーテル共敢合体などと、アクリル酸(共)重合体とから構成される貼付製剤が開示されている。

上記製剤は例えば錠剤やトローチがの形態に消費を はいる。このような製剤は乾燥を はいたないが、水で満れると飲化し、接着付すると でないないないでは、 ないのでは、 ないいのでは、 ないのでは、 ないのでは、 ないのでは、 ないのでは、 ないのでは、 ないのでは、 ないのでは、 ないのでは、 ないいのでは、 ないのでは、 な

着性を有する状態とする必要があり、貼付に手間がかかる;④基剤の水溶性の度合いが高いため、 例えば口腔粘膜変面に貼付すると短時間のうちに 溶解もしくは崩壊する。

### (発明が解決しようとする問題点)

本発明は上記従来の問題を解決するものであり、 その目的とするところは、次の性質をあわせもつ 貼付剤を適用することにある: (1)満れた状態の粘 膜裏面もしくは皮膚裏面に容易に貼付することが 可能で、かつ適度な耐水性を有するため比較的 時間(例えば2時間以上)にわたり貼付すること の可能な貼付剤: (2)基剤が柔軟性を有し、粘膜も しくは皮膚裏面に貼付しやすく、かつ大型のシー ト状にも成形することのできる貼付剤: (3)人 対して毒性のない素材で構成される貼付剤。

## (問題点を解決するための手段)

本発明の医療用貼付剤は、 (メタ) アクリル酸アルキルエステルが40重量%以上の割合で含有される (共) 重合体であり、アルコールに可容でかつ水に不溶のポリマーAと、セルロースエーテル

でなる樹脂であり、アルコールおよび水に可溶のポリマーBとから主として構成される第1成分層;および該ポリマーBを含有し、水に濡れた被接着対象物表面に接着が可能な第2成分層が積層されて構成され、そのことにより上記目的が達成される

## 特開昭64-71812(3)

ルキルなの炭素数が大きすぎるとポリマーAの確 水性の度合が高くなるため、 第1成分層の疎水性 の度合が高くなる。そのため、第1成分層と第2 成分間との類和性が乏しくなり、例えば貼付剤の 貼付時に第1成分層と第2成分層とが剝離しやす くなる。その結果、例えば観水性に高みかつ耐水 性を有する貼付剤を提供するという所期の目的が 達成されない。ポリマーAを構成しうる (メタ) アクリル酸アルキルエステル以外の共重合成分と しては、(メタ)アクリル酸、アルコキシアルキ ル(メタ)アクリレート類、無水マレイン酸,無 水マレイン酸誘導体、ビニルピロリドン、ジアセ トンアクリルアミド、Nージアルキル (メタ) ア クリルアミド類, ジアルキルアミノアルキル (メ タ) アクリレート類、酢酸ピニル、2-ヒドロキ シアルキル(メタ)アクリレート類が挙げられる。 ポリマーAとして使用し得る市販品としては、 例えば次のポリマーが挙げられる。

オイドラギットし(Röhm Pharms社製):共 収合成分としてメタクリル酸メチルが約45度 量%の割合で含有され、他の共宜合成分が主 としてメタクリル酸である共取合体。

オイドラギットS(Röhm Pharma社製):共 重合成分としてメタクリル酸メチルが約71重 量%、そしてメタクリル酸が29重量%の割合 で含有される共産合体。

オイドラギット P(Röhm Pherma社製):共 重合成分としてメタクリル酸メチルとメタク リル酸ブチルとがほぼ等比率で全体の約44重 量%の割合で含有され。他の共重合成分が主 としてジメチルアミノエチルメタクリレート である共重合体。

ポリマーBは、セルロースエーテルでなる樹脂であり、アルコールおよび水のいずれにも可溶の性質を有する。ポリマーBとしては、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、メチルセルロースフタレート、エチルヒドロキシエチルセルロースフタレート、カルボキシメチルエチルセルロースなどがある。特

にヒドロキシプロビルセルロースが最も好適であ りかつ人手も容易である。ヒドロキシプロビルセ ルロースとしては、BPC-B、BPC-H、 BPC-L (日本 普逸社製) などが市販されている。

第1 成分原には、上記ポリマーA およびポリマーB が 3 : 7 から 9 : 1 の重量比で含有される。ポリマーA が過剰であると疎水性の度合が高くなりすぎるため第2 成分層との親和性に乏しくなる。逆にポリマーB が過剰であると第1 成分層の親水性の度合が高くなりすぎるために貼付剤全体としての耐水性が低下する。

第2成分層は、上記ポリマーBを主成分とする。この層を構成するポリマーはそれ自体で粘着性を有するかもしくは水や後述の飲化剤が付与されると結若性を有するようになる。第2成分層のポリマーBの含有量は10重量%以上である。第2成分層を構成するポリマーB以外の成分としては、ポリマーBと相溶性を有し、吸水状態でもしくは後述の軟化剤が付与されると粘弾性的性質を有するポリマーが用いられる。このようなポリマーとし

ては、α-1,6 統合ポリマルトトリオース、ポリピニルピロリドン、ピニルピロリドンを主成分でする水溶性共重合体、カルボキシメチル化デンストリカム塩、メチルピニルエーテルー無化物(例えば、エチルエステル)、超高分子量(の分子量100 万以上の)デキストラン、ポリ(メタ)アクリル酸、(メタ)アクリル酸、(メタ)アクリル酸、ヒドロキシアルキル(メタ)アクリレート重合体、ヒドロキシアルキル(メタ)アクリレートを共置合成分とする水溶性共宜合体などがある。

第1成分層および/または第2成分層(以下、 第1 (第2)成分層とする)には、さらに必要に 応じてポリマーA、ポリマーBおよび合有される その他の水溶性ポリマーの少なくとも1種を飲化 させるための保水性飲化剤が含有される。ポリマーAを飲化し得る軟化剤としては、クエン酸トリ エチル、グリセリントリアセテート、ブチルフタ リルブチルグリコレート、ポリプロピレングリコ

## 特開昭64-71812(4)

ール、ポリオキシエチレン・ポリオキシプロピレングリコール、上記グリコール類の誘導体などがある。ポリマーBを軟化し得る軟化剤としては、クエン酸トリエチル、グリセリントリアセテート、ポリエチレングリコール、ポリオキシエチレン・ポリオキシプロピレングリコール、ソルビトール、ポリオキシアルキレンソルビトール。ソルビトール類の誘導体、マルチトール、グリセリン、ジグリセリン、ドリグリセリンなどがある。

これらの軟化剤の含有量は第1(第2)成分層に含有されるポリマーの種類、第1(第2)成分層に含有されるポリマーの種類、第1(第2)成分 層において必要とされる粘着性の度合などにより 銀1 成分層では 120 重量部以下、好ましくは20~120 重量部、第2 成分層では 200 重量部以下、好ましくは40~200 重量部である。 軟化剤を適当により、ポリマーは適当な柔軟性とねばり強さ(観性)とをあわせ持つようになる。 軟化剤を適当に選択して使用することにより、例え

は、柔軟性と観性とを有しかつ粘着性の低い類1 成分層を形成し、これを通常の貼付剤における基 打ち部材(支持体)の代わりとした貼付剤を得る ことが可能である。

第1 (第2) 成分層には、必要に応じて築効成 分や添加剤が含有される。例えば、粘膜面の傷の 治療に用いられる貼付剤や、粘膜面を通して所定 の薬物を吸収させる貼付剤を得る場合には、核所 望の薬物を第1(第2)成分層に含有させる。薬 物の親水性の度合などの性質に応じて、該薬物を 気1成分所に会有させるか第2成分隔に会有させ るか、さらにその濃度をどの程度に設定するかが 次められる。薬物としては、殺菌剤、抗菌剤など 通常の外傷の治療に用いられる薬物の他、経皮も しくは経粘膜型剤に通常用いられる薬物がいずれ も使用され得る。薬物以外の添加剤としては、薬 物の吸収(移行)促進剤、界面活性剤、ポリマー 架橋剤, 中和剤、緩衝剤、殺菌・防かび剤、臭気 成分吸収剂, 充填剂, 增粘剂, 着色剂, 香料, 若 味料などがある。薬物および各種添加剤の添加量

は、その種類にもよるが、通常、ポリマー成分100 重量部に対して合計で30重量%以下の割合である。

本発明の貼付剤は、上記第1成分層および第2 成分層が交互に合計で2層以上積層された構造を 有する。第1成分層および第2成分層の厚みは特 に限定されないが、積層体の合計の厚みは70~1000 μ = 程度であり、かつ第1成分層の厚みの合計と 第2成分層の厚みの合計が3:7から7:3の範 囲であるのが好ましい。このような積層体を調製 するには、例えばまず、第1成分層の構成成分( ポリマーA、ポリマーBおよび必要に応じて軟化 剤、薬物、各種添加剤などを含む)をアルコール、 アルコールー水混液などに溶解させた溶液(第1 成分含有溶液)と、第2成分層の構成成分(ポリ マーBおよび必要に応じて他のポリマー、軟化剤、 薬物, 各種添加剤などを含む) をアルコール, ア ルコール水混液、水などに溶解させた溶液(第2 成分含有溶液)とを調製する。別に適当な支持体 もしくは剝離紙を準備し、この支持体または剝離 紙上に第1成分含有溶液を塗布し、乾燥後期2成

分含有溶液を塗布し、乾燥する。このようにして 順に第1成分含有溶液と第2成分含有溶液とを塗 布・乾燥すれば、所望の数の層を有する積層体が 得られる。支持体を必要としない積層体の 類離紙上に上記積層体を形成し、最終的に到超低 を除去して使用に供される。別の調製法との分合 を除去して使用に供される。別の調製法と分合有 溶液をそれぞれ別々に塗布・乾燥してアマイル を視る方法がある。積層体の少なくとも片面は係 を視る方法がある。積層体の少な、この面が皮膚や 粘膜表面に接するように貼付される。

#### (作用)

本発明の医療用貼付剤を構成する積階体構造のうち第1成分層には水に不溶のポリマーAが含有されるため、該層は比較的耐水性に優れた性質を有する。第1成分層は、その組成にもよるが、通常、粘着性を持たないかもしくは比較的弱い粘着性を有する。第2成分層は、現水性に高みかつそれ自身で粘着性を有するかもしくは水分や軟化

## 特開昭64-71812 (5)

والمراجع والمحاوي فيواله المحاجي

剤が付与されると粘着性を発現する。このように 第1成分層はやや疎水性の性質を有し、第2成分 層は親水性の高い性質を有する。しかし、これら の層は、水およびアルコールの両者に溶解しうる ポリマーBを共通ポリマー放分としてそれぞれ含 有するため、積層体を形成した場合には、両層の 界面間には強い類和力が働くようになる。

第1成分層と第2成分層とが積層された本発明の貼付剤の第2成分層側を粘膜表面に接するようにして口腔粘膜表面に接着する。この貼付剤の第1成分層は上記のように耐水性に優れるため該貼付剤は全体として比較的良好な耐水性を示し、長時間は全体として比較的良好な耐水性を示し、長時間は全体として比較的良好な耐水性を示し、長時間は全体として比較的良好な耐水性を示し、長時間は全体として比較的良好な耐水性を示し、長時間は全体として比較的良好な耐水性を有力。

第1成分階と第2成分階とが合計で3階以上の 積層体である場合には、さらに良好な結果が得ら れる。例えば第1成分階と、第2成分階とが2階

> 性と観性とを有するポリマーを選択すれば、第1 成分層自体を裏打ち部材として使用することもで きる。 本登明の貼付割は、水に濡れた状態のもしくは

> 溶解させて貼付剤を得ることのできない複数種の

運物を、第1成分階と第2成分層とに別々に含有

本発明の貼付剤は、水に濡れた状態のもしくはに濡れた状態のもしての対しての対して、例えば、口腔粘膜用の貼付剤として好質がである。さらに、一般に、気水性と耐水性の質が受求されるような粘着性手段として利用される。例えば、人工肛門、床ずれ防止用器具、各種ので表して、長期間皮膚や粘膜に固て用いるがはとして、長期間皮膚やおとして、氏期間皮膚やおととの可能な評別がであるが関してののであるが、サマーは人体に対して用無きである。されば、大きないのである。といいのである。といいのである。といいのである。といいのでは、水には、水に流れている。

(実施例)

以下に本発明を実施例につき説明する。 実施例1

(A) 第1成分含有溶液の調製:メタクリル酸プチル60進量部およびピニルピロリドン40盤量部を

させた積層体でなる貼付剤を得ることもできる。 このような貼付剤を貼けすると転換を通された薬物が吸収された薬物が吸収された薬物が吸収された薬物がののでは、 に第2成分層が溶解して消失するとは、次が お腹面に接するようになり、 線第1成分層に含 された薬物が吸収される。 他方、第1成分層を第 2成分層の溶解もしくは崩壊により軽液中にもし はた薬物は口腔結胶の他の部分を適して、形で はこれを飲み込むことにより経口組成および薬物 される。第1および第2成分層の組成および薬物 を選択することにより、薬物が複数の層の間を移 行して吸収されることも可能である。

本発明の貼付剤は、第1成分層と第2成分層と を形成する成分を適宜選択することにより柔軟性 を有し、所望の厚みと面積とを有するシート状の 貼付剤とされ得る。各成分や層の厚みを目的に応 じて選択することにより各成分の特徴を生かした 積層体が得られる。本発明の貼付剤は裏打ち部材 (支持体)をつけることも可能であるが、例えば 第1成分層として比較的粘着性に乏しくかつ柔軟

ずつ合計で4階積階された積層体を上配と同様に 口腔粘膜に貼付した場合には、貼付剤の長時間の 贴付によりまず、口腔粘膜表面に接する第2成分 履が徐々に溶解する。この第2成分層に隣接する 第1成分層は、比較的粘着性が弱いが、水分を吸 収しさらに隣接する第2成分層の影響により適度 な粘着性を含有するようになり粘膜表面に第1成 分層が接着する。他方、最外側の第1成分層は存 在する水分により徐々に崩壊する。このように、 最終的には4層からなる積層体は完全に溶解もし くは崩壊して消失するが、消失するまでの時間は - 2 暦の積層体よりもはるかに長くなる。さらに相 溶性に乏しく同一溶媒系で混合することのできな いポリマーを第1成分層および第2成分層にそれ ぞれ選択し、各層の厚みを薄くした多層の積層体 を形成すれば、全体としてこれらが相溶したのと 岡等な効果を与える貼付剤が得られる。 さらに、 例えば親水性の度合が異なるため単一種の基剤に

#### 特開昭64-71812 (6)

用い、エチルアルコール溶液中で触媒としてアゾピスイソブチロニトリルを用い、ラジカル風合により共量合体(ポリマーA)を含むポリマー溶液(固形分32%)を得た。ポリマーAを60重量部の割合で含有するこのポリマー溶液に、ポリマーBとしてヒドロキシブロピルセルロース(日本普達社製: HPC-H)40重量部をエチルアルコール溶液(15%)として添加した。これに軟化剤としてグリセリン30重量部を加え、攪拌しながらエチルアルコールを添加し、全体の濃度が26%の均一溶液を得た。

- (B) 第 2 成分含有溶液の調製:ヒドロキシプロピルセルロース(RPC-N) 30重量部。α-1.6 結合ポリマルトトリオース(林原商事:プルランPI-20)70重量部。マルチトール80重量部およびジグリセリン20重量部を含有する水溶液(28%)を調製した。
- (C) 貼付剤の興製:シリコーン劉耀紙上に(A) 項で得られた第1成分含有溶液を均一な厚みとなるように流延・乾燥し、厚さ80μm の第1成分層

を得た。その上に(B) 項で得られた第2成分含有溶液を流延・乾燥し、厚さ 110μm の第2成分層を形成した。

上記到継紙を除去して得られる貼付剤(厚さ190 μm)は、指先で屈曲させることが容易であり、20 c. 60%R.II.の極雄条件で平衡状態にあるときは、180°に折り曲げてもひび割れしない柔軟性を有していた。この貼付剤の第2成分層表面は強い粘着性を有することが指触感で容易に割別された。反対側の第1成分層表面は極めてわずかの粘着性を有するだけであるため、裏打ち部材(支持体)がなくても貼付剤として充分に使用され得る。

(D) 貼付剤の性能評価: (C) 項で得られた貼付剤から6 m×12 mの長力形の試験片を得た。この試験片の第2 成分層側が上顎前方歯茎の粘膜に密若するように押しあてたところ。約10秒間で粘膜面に接着した。貼付剤は柔軟であるため粘膜によくなじみ、被験者に異和感を与えることがなかった。この貼付剤が溶解するかもしくは剝離するまでの時間を測定した。その結果を表1に示す。

## <u>比较例</u>1

先行技術に記載された代表的な組成を有する貼 付割を顕製し、その評価を行った。

- (A) 貼付剤の調製:ヒドロキシエチルセルロース (20℃における 2 %水溶液の粘度が5000±50cps のもの) 85重量部、およびポリアクリル酸 (20℃における 0.2%水溶液の粘度が15000±1000cps のもの) 15重量部を含有する水溶液を調製した。これを制離紙上に流延・乾燥し、 190  $\mu$  = の厚みのシート状貼付剤を得た。
- (B) 貼付剤の性能評価:本比較例(A) 項で得られた貼付剤の表面を適度の水で温潤させ、実施例 1 に単じて粘膜表面へ押しあてた。この貼付剤が粘膜表面に接着するまでに約1分間を必要とした。この貼付剤は比較的硬いため貼付による異和窓を被験者に与えた。実施例1と同様に、貼付剤が溶解(崩壊)もしくは劉難するまでの時間を測定した。その結果を表1に示す。

### 比較例2

実施例1の方法に単じ、第2成分層のみでなる。

厚さ 190 μ m のシート状の貼付用を調製した。この貼付剤を実施例1 に難じて粘膜表面に押しあてたところ。約10秒間で粘膜表面に接着した。この貼付剤は柔軟であるため粘膜によくなじみ、被験者に異和感を与えることがなかった。実施例1 と同様に、貼付剤が溶解(崩壊)もしくは剥離するまでの時間を測定した。その結果を表1に示す。比較例3

実施例 1 の方法に単じ、第 1 成分層のみでなり、厚さ 190 μ m のシート状の貼付剤を調製した。この貼付剤をわずかの水で湿潤させ、実施例 1 に準じて粘膜表面へ押しあてた。約 1 分間押圧することにより粘膜を固に接着した。この貼付剤は柔軟であるため粘膜によくなじみ、被験者に異和感を与えることがなかった。実施例 1 と同様に、貼付剤が溶解(崩壊)もしくは刺離するまでの時間を測定した。その結果を表 1 に示す。

(以下汆白)

#### 特開昭64-71812 (ア)

#### 叏

|      | 贴付剂f 溶解(筋块)<br>GL(U與醌toztn 時間 | 最終状態    |
|------|-------------------------------|---------|
| 実施例1 | 230~250 分                     | 溶解 (崩壊) |
| 比較例1 | 60~80分                        | 溶解 (崩壊) |
| 比較例2 | 50~70分                        | 溶解 (崩壊) |
| 比較例3 | 約30~40分                       | 別 離     |

## 実施例2

(A) 第1成分含有溶液の調製:オイドラギットS(ポリマーA)60重量部、ヒドロキシプロピルセルロース(HPC-H:ポリマーB)40重量部およびクエン酸トリエチル(軟化剤)45重量部を含有し、全体としての濃度が30%のエチルアルコール溶液(第1成分含有溶液(I))を調製した。

別に、オイドラギット E (ポリマーA) 50 重量 部、ヒドロキンプロピルセルロース (HPC-M:ポリ マーB) 50 重量部、およびポリオキシエチレン・ ポリオキシプロピレングリコール (日本油脂:ユ ニループ 50 MB 26) 50 重量部を含有し、全体として の機度が28 %のエチルアルコール溶液 (第1 成分

を形成し、最後にその上に第2成分含有溶液(2)を 渡延・乾燥し、厚さ60μmの第2成分含有層を形成させた。このようにして、全体の厚さが 200μm の複層構造の貼付剤を得た。

(D) 貼付剤の性能評価:本実施例(C) 項で得ら

合有溶液(2)) を調製した。

(B) 第 2 成分含有溶液の調整:カルボキシメチル化設物ナトリウム (日報化学:キプロガムF-500) 50 単量部。ヒドロキシプロピルセルロース (日本哲達: IIPC-H) 50 重量部およびポリプロピレングリコール (日本油脂:ユニオール TG-2000) 60 重量部を含有し、全体としての濃度が20%の水溶液を調製した(第 2 成分含有溶液(1))。

別に、ポリビニルピロリドン (BASF; Kollidon K-90) 65 重量部、ヒドロキシプロピルセルロース (HPC-H) 35 重量部、ポリプロピレングリコール (ユニオール D-4000)60 重量部およびマルチトール 60 重量部を含有し、全体としての濃度が30%の水溶液を調製した(第2成分含有溶液(2))。

(C) 貼付期の週製:シリコーン到盤紙上に上記第1成分合有溶液(I)を流延・乾燥し、厚さ50μαの第1成分層を形成した。その上から上記第2成分合有溶液(I)を流延・乾燥し、厚さ40μαの第2成分層を形成した。さらにその上に第1成分合有溶液(2)を流延・乾燥し、厚さ50μαの頻1成分層

れた貼付剤を用い、実施例1に増じて口腔粘膜への貼付試験を行った。この貼付剤は約10秒間押圧することにより粘膜表面に接着した。この貼付剤は柔軟であるため粘膜とよくなじみ、被験者に異和感を与えなかった。実施例1と同様に、貼付剤が溶解(崩壊)するまでの時間を測定した。その結果を表2に示す。

#### 比較例 4

実施例2の方法に単じ、第2成分層(1)のみでなり、厚さ 200μm のシート状の貼付剤を調製した。この貼付剤および以下の比較例5~7の貼付剤を用い、実施例1に単じて性能評価を行った。この比較例の貼付剤は約10秒間押圧することにより粘膜表面に接着した。貼付剤は柔軟であるため粘膜とよくなじみ、被験者に異和感を与えなかった。貼付剤が溶解(崩壊)もしくは剝煙するまでの時間を衷2に示す。

## 比較例 5

実施例 2 の方法に単じ、第 2 成分層(2)のみでなり、厚さ 200 μ ■ のシート状の貼付剤を調製した。

この貼付剤は、約10秒間押圧することにより粘膜 表面に接着した。貼付剤は柔軟であるため粘膜と よくなじみ、被験者に異和感を与えなかった。貼 付剤が溶解(崩壊)もしくは剝離するまでの時間 を変2に示す。

#### 比較例 6

実施例2の方法に準じ、第1成分層(I)のみでなり、厚さ 200μ m のシート状の貼付剤を調製した。この貼付剤の表面をわずかに水で湿潤させた後、粘膜表面に1分間押圧して接着させた。この貼付剤は僅かながら柔軟性に欠けるため、被験者にやや異和感を与えた。貼付剤が溶解(崩壊)もしくは剝離するまでの時間を表2に示す。

#### 比較例7

実施例2の方法に準じ、第1成分階(2)のみでなり、厚さ 200 μ ■ のシート状の貼付剤を調製した。この貼付剤の表面をわずかに水で湿潤させた後、粘膜表面に1分間押圧して接着させた。この貼付剤は僅かながら柔軟性に欠けるため、被験者にやや異和感を与えた。貼付剤が溶解(崩壊)もしく

わたり剝離、溶解することなく保持される。この ような貼付剤は、外傷保護のための保護材として、 さらに経皮・経粘膜吸収用の製剤などとして広範

囲の分野で使用され得る。

以 上

出眼人 積水化学工業株式会社 代表者 廣 田 馨 は剝離するまでの時間を表2に示す。

表 2

|       | 贴付剂#溶解(崩壞)<br>6L(B)翻#8210時間 | 汲 終  | 状態  |  |
|-------|-----------------------------|------|-----|--|
| 実施例2  | 250~280 分                   | 溶解 ( | 崩壞) |  |
| 比較例 4 | 70~90分                      | 溶解 ( | 崩壊) |  |
| 比較例 5 | 50~70分                      | 溶解 ( | 崩壊) |  |
| 比較好6  | 10~20分                      | 駠    | 雞   |  |
| 比較例7  | 20~40分                      | \$41 | 超   |  |

## (発明の効果)

本発明によれば、このように、濡れた状態の粘膜 表面もしくは皮膚表面に容易に貼付することが可 能で、かつ耐水性を有する貼付剤が得られる。こ の貼付剤の基剤は柔軟性と観性とを有するため、 所望の大きさの貼付剤に調整し、例えば皮膚表面 や口腔粘膜表面に異和感を与えることなく長時間 にわたり貼付することができる。耐水性を有する ため、口腔粘膜へ貼付したときも比較的長時間に